

19 BUNDESREPUBLIK
DEUTSCHLAND



DEUTSCHES
PATENTAMT

12 Offenlegungsschrift
10 DE 195 23 502 A 1

51 Int. Cl.⁸:
A 61 K 31/40
A 61 K 31/445

21 Aktenzeichen: 195 23 502.9
22 Anmeldetag: 28. 8. 95
43 Offenlegungstag: 2. 1. 97

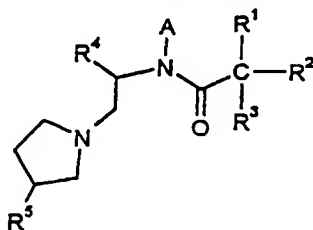
DE 195 23 502 A 1

71 Anmelder:
Merck Patent GmbH, 84293 Darmstadt, DE

72 Erfinder:
Barber, Andrew, Dr., 84331 Weiterstadt, DE;
Seyfried, Christoph, Dr., 82541 Münsing, DE;
Bartoszyk, Gerd, 84331 Weiterstadt, DE; Gottschlich,
Rudolf, Dr., 84354 Reinheim, DE

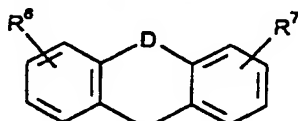
64 Kappa-Opiatagonisten für entzündliche Darmerkrankungen

57 Die Erfindung betrifft pharmazeutische Zubereitungen, die zur Behandlung von entzündlichen Darmerkrankungen geeignet sind und mindestens eine Verbindung der Formel I



(I)

worin
R¹ Ar, Cycloalkyl mit 3-7 C-Atomen oder Cycloalkylalkyl mit 4-8 C-Atomen,
R² Ar,
R¹ und R² zusammen auch



R³ H, OH, OA oder A,
R⁴ A oder Phenyl, welches gegebenenfalls ein- oder zweifach durch Hal, OH, OA, CF₃, NO₂, NH₂, NHA, NHCOA,

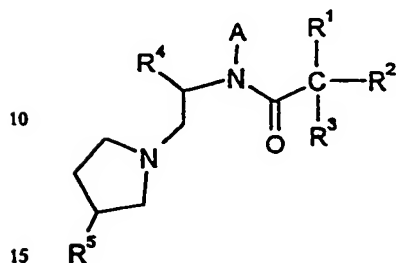
NHSO₂A oder NA₂ substituiert sein kann,
R⁵ OH, CH₂OH,
R⁶ und R⁷ jeweils unabhängig voneinander H, Hal, OH, OA, CF₃, NH₂, NHA, NA₂, NHCOA, NHCONH₂, NO₂ oder Methylendioxy,
A Alkyl mit 1-7 C-Atomen,
Ar einen mono- oder bicyclischen aromatischen Rest, der gegebenenfalls ein N-, O- oder S-Atom enthalten kann und ein-, zwei- oder dreifach durch A, Hal, OH, OA, CF₃, NH₂, NHA, NA₂, NHCOA und/oder NHCONH₂ substituiert sein kann,
D CH₂, O, S, NH, NA, -CH₂-CH₂-, -CH=CH-, -CH₂NH-, -CH₂NA- oder eine Bindung
und
Hal F, Cl, Br oder J
bedeuten,
und/oder eines ihrer physiologisch unbedenklichen Salze
und/oder eines ihrer glykosylierten Derivate sowie mindestens einen physiologisch unbedenklichen Träger oder Hilfsstoff enthalten.

DE 195 23 502 A 1

Beschreibung

Die Erfindungen betrifft pharmazeutische Zubereitungen, die zur Behandlung von entzündlichen Darmerkrankungen geeignet sind und mindestens eine Verbindung der Formel I

5



10

15

(I)

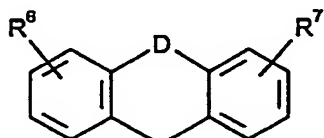
20

worin

R¹ Ar, Cycloalkyl mit 3–7 C-Atomen oder Cycloalkylalkyl mit 4–8 C-Atomen,R² Ar,R¹ und R² zusammen auch

25

30



35

R³ H, OH, OA oder A,R⁴ A oder Phenyl, welches gegebenenfalls ein- oder zweifach durch Hal, OH, OA, CF₃, NO₂, NH₂, NHA, NHCOA, NHSO₂A oder NA₂ substituiert sein kann,R⁵ OH, CH₂OH,R⁶ und R⁷ jeweils unabhängig voneinander H, Hal, OH, OA, CF₃,NH₂, NHA, NA₂, NHCOA, NHCONH₂, NO₂ oder Methylendioxy,

A Alkyl mit 1–7 C-Atomen,

40

Ar einen mono- oder bicyclischen aromatischen Rest, der gegebenenfalls ein N-, O- oder S-Atom enthalten kann und ein -, zwei- oder dreifach durch A, Hal, OH, OA, CF₃, NH₂, NHA, NA₂, NHCOA, und/oder NHCONH₂ substituiert sein kann,D CH₂, O, S, NH, NA, –CH₂–CH₂–, –CH=CH–, –CH₂NH–, –CH₂–NA– oder eine Bindung

45

Hal F, Cl, Br, oder J

bedeuten,

und/oder eines ihrer physiologisch unbedenklichen Salze und/oder eines ihrer glykosilierten Derivate sowie mindestens einen physiologisch unbedenklichen Träger oder Hilfsstoff enthalten.

50

Verbindungen mit ähnlicher Strukturformel und geeignete Verfahren zu deren Herstellung sind in der Offenlegungsschrift DE 40 34 785 beschrieben.

55

Entzündliche Darmerkrankungen führen häufig zu Dickdarmschmerzen, Verdauungsstörungen und im schlimmsten Fall zu einem Darmverschluss. Letzterer ist mit kolikartigen Schmerzen infolge eines heftigen Kontraktionsreizes, Stuhl- und Windverhalten, Erbrechen und mit zunehmender Dauer des Zustandes Dehydratation, Abwehrspannung des Abdomens und schließlich einem Schock verbunden.

60

Funktionelle Darmerkrankungen werden auf verschiedenste Ursachen zurückgeführt; unter anderem auf eine Abnormität der Kontraktionsfähigkeit der glatten Darmmuskeln und der gastrointestinalen motorischen Aktivität. Eine übermäßige Kontraktionsaktivität und eine veränderte Koordination der motorischen Aktivität kann Schmerzen hervorrufen durch die Aktivierung des Mechano-Rezeptors und durch Transportabnormalitäten, welche zu Dehnungen des Darms führen. Diese Ursachen wurden bisher ebenso zur Erklärung von Brustschmerzen, die nicht vom Herzen herrühren, angenommen, wie auch zur Erklärung der Schmerzen des gereizten Darm-Syndroms oder einer nicht mit einem Ulcus verbundenen Dyspepsie. Indessen wurde dieser Zusammenhang weiter gestützt durch 24-stündige Aufzeichnungen der motorischen Speiseröhren- und Gastroduodenalfunktion von Patienten, die unter nicht vom Herzen herrührenden Brustschmerzen und einer nicht mit einem Ulcus verbundenen Dyspepsie litten (Katz, P. O. et. al. Ann. Intern. Med. (1987) 106, 593–7). Motorische Abnormalitäten können bei normalen Kontrollpersonen ohne Symptome auftreten, können aber auch verschwinden, wodurch eine zeitliche Korrelation mit den Symptomen des Patienten aufgezeigt werden können (Fefer, L. et. al. Gastroenterology (1992) 102: A447 (Abstract).

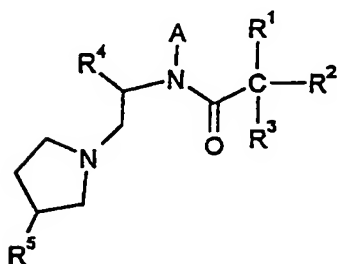
65

Die Behandlung der motorischen Abnormalitäten mit verschiedensten therapeutisch wirksamen Agenzien, wie

beispielsweise mit Mitteln, die die Bewegungen des Magen-Darmtraktes fördern, mit Anticholinergika oder Calciumkanal- und Cholecystokininantagonisten, sind in den meisten Fällen wirksam in der Korrektur der motorischen Abnormalitäten, sie verbessern jedoch nicht immer die Symptome der Patienten.

Es war daher Aufgabe der Erfindung, pharmazeutisch wirksame Verbindungen zur Verfügung zu stellen, die in der Behandlung entzündlicher Darmerkrankungen einsetzbar und wirksam sind, die gleichzeitig die mit dieser Erkrankung verbundenen Schmerzen lindern und im akuten Fall eines durch die entzündliche Darmerkrankung drohenden bzw. hervorgerufenen Darmverschlusses die Motorik des Darms wieder normalisieren oder wieder in Gang setzen, ohne spürbare Nebenwirkungen hervorzurufen. Gleichzeitig war es Aufgabe der Erfindung, pharmazeutisch wirksame Verbindungen zur Verfügung zu stellen, die auf eine normale Darmperistaltik keine Auswirkungen haben, jedoch die Ausheilung der entzündlichen Darmerkrankung mit bewirken.

Es wurde nun gefunden, daß Verbindungen der Formel I



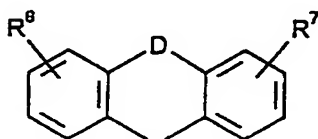
(I)

worin

R¹ Ar, Cycloalkyl mit 3—7 C-Atomen oder Cycloalkylalkyl mit 4—8 C-Atomen,

R² Ar,

R¹ und R² zusammen auch



R³ H, OH, OA oder A,

R⁴ A oder Phenyl, welches gegebenenfalls ein- oder zweifach durch Hal, OH, OA, CF₃, NO₂, NH₂, NHA, NHCOA, NHSO₂A oder NA₂ substituiert sein kann,

R⁵ OH, CH₂OH,

R⁶ und R⁷ jeweils unabhängig voneinander H, Hal, OH, OA, CF₃, NH₂, NHA, NA₂, NHCOA, NHCONH₂, NO₂ oder Methylendioxy,

A Alkyl mit 1—7 C-Atomen,

Ar einen mono- oder bicyclischen aromatischen Rest, der gegebenenfalls ein N-, O- oder S-Atom enthalten kann und ein -, zwei- oder dreifach durch A, Hal, OH, OA, CF₃, NH₂, NHA, NA₂, NHCOA, und/oder NHCONH₂ substituiert sein kann,

D CH₂, O, S, NH, NA, —CH₂—CH₂—, —CH=CH—, —CH₂NH—, —CH₂—NA— oder eine Bindung

und

Hal F, Cl, Br, oder J

bedeuten

und/oder ihre physiologisch unbedenklichen Salze, insbesondere jedoch Verbindungen der Formel I,

worin

Ar Phenyl,

R³ H,

und

A Methyl

bedeuten, pharmazeutisch wirksame Verbindungen sind, die sich als Arzneimittel zur Behandlung entzündlicher Darmerkrankungen in ganz besonderer Weise eignen. Es wurde gefunden, daß besonders wirksame Verbindungen zur Behandlung von entsprechenden Erkrankungen vorliegen, wenn R⁵ eine OH-Gruppe ist und R¹ und R² jeweils Ar bedeuten. Ganz besonders wirksam ist in dieser Hinsicht eine Verbindung der Formel I, in der R¹, R² und R⁴ Phenyl, A Methyl und R⁵ OH bedeuten.

Gegenstand der Erfindung sind somit neben der Verwendung der Verbindungen der Formel I als Arzneimittel zur Behandlung von entzündlichen Darmerkrankungen auch Zubereitungen, die Verbindungen der Formel I als Bestandteil von pharmazeutischen Zubereitungen enthalten und daher zur wirksamen Behandlung entzündlicher Darmerkrankungen und der damit verbundenen Krankheitssymptome, sowie zur Behandlung von starken

Schmerzen, insbesondere von Schmerzüberempfindlichkeit, einsetzbar sind.

Gegenstand der Erfindung ist ebenfalls die Verwendung der Verbindungen der Formel I als Arzneimittel zur Behandlung von Schmerzen und Schmerzüberempfindlichkeit auftretend bei Rückenleiden, Brandverletzungen, Sonnenbrand und rheumatischen Erkrankungen, sowie dabei auftretenden entzündlichen Reaktionen. Gegenstand der Erfindung ist auch die Verwendung dieser Arzneimittel zur Behandlung von postoperativen Schmerzen, Schmerzüberempfindlichkeitsreaktionen, sowie des häufig nach Abdominaloperationen auftretenden Ileus. Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist die Verwendung der entsprechenden Verbindungen in Arzneimittel-formulierungen zur Behandlung von Neurodermitis.

Wie oben bereits angeführt, sind Verbindungen mit ähnlicher Strukturformel und deren Herstellung an sich aus der Offenlegungsschrift DE 40 34 785 bekannt. Ihre therapeutische Wirkung hingegen ist neu.

Verbindungen der Formel I und ihre physiologisch unbedenklichen Salze zeigen besonders gute analgetische Wirkungen. In diesem Zusammenhang antagonisieren sie insbesondere entzündungsbedingte Hyperalgesien, sind aber auch wirksam in der Bekämpfung des eigentlichen Entzündungsgeschehens, so daß sie ein breites Wirkungsspektrum aufweisen.

Versuche haben gezeigt, daß die erfindungsgemäßen Verbindungen im "Writhing Test" an Mäusen oder Ratten wirken (Methode vgl. Siegmund et al., Proc. Soc. Exp. Biol. 95, (1957), 729-731). Die analgetische Wirkung als solche läßt sich ferner im "Tail-Flick-Test" an Mäusen oder Ratten nachweisen (Methodik vgl. d'Amour and Smith, J. Pharmacol. Exp. Ther. 72, (1941), 74-79), ferner im "Hot plate test" (vgl. Schmauss und Yaksh, J. Pharmacol. Exp. Ther. 228, (1984), 1-12 und die dort zitierte Literatur). Besonders starke Wirkungen sind an Ratten im Modell der Carrageenin-induzierten Hyperalgesie (vgl. Bartoszyk und Wild, Neuroscience Letters 101 (1989) 95) zu beobachten. Dabei zeigen die Verbindungen keine oder nur geringe Neigung zu physischer Abhängigkeit.

Außerdem wurden durch entsprechende nach geläufigen Methoden durchgeführte Versuche ausgeprägte antiinflammatorische, diuretische, antikonvulsive, neuroprotektive Wirkungen nachgewiesen. Die Verbindungen zeigen eine hohe Affinität in bezug auf das Bindungsverhalten an kappa-Rezeptoren.

Verbindungen der Formel I sind im Gegensatz zu anderen Verbindungen mit ähnlichem Wirkungsspektrum besonders geeignet für die Verwendung in pharmazeutischen Zubereitungen zur Behandlung entzündlicher Darmerkrankungen, da sie neben der analgetischen und antiinflammatorischen Wirkung geeignet sind, durch die Erkrankung hervorgerufene Störungen der Darmmotorik zu normalisieren. Insbesondere sind sie geeignet, die Darmbewegungen wieder in Gang zu bringen, wenn durch die entzündliche Darmerkrankung ein Darmverschluß droht oder bereits eingetreten ist. Auch kann diese Wirkung zur Behandlung eines postoperativen Ileus und der damit verbundenen Schmerzen eingesetzt werden.

Diese Verbindungen haben sich aufgrund der oben beschriebenen pharmakologischen Wirksamkeit als besonders geeignet erwiesen in der Behandlung von Verbrennungen, und zwar sowohl von Verbrennungen durch Hitze- oder Flammeneinwirkung als auch von starken Sonnenbränden. Insbesondere lassen sich bei diesen Indikationen durch die Verabreichung von geeigneten pharmazeutischen Zubereitungen, die die erfindungsgemäßen Wirkstoffe enthalten, neben den eigentlichen Schmerzen und Schmerzüberempfindlichkeitsreaktionen entzündliche Vorgänge mit beeinflussen. Auch läßt sich der bei schwersten Verbrennungen auftretende reflektorische Ileus verhindern, bzw. behandeln.

In diesem Zusammenhang wurden auch Anzeichen gefunden, die auf eine vorteilhafte Wirkung in der Behandlung von Sonnenallergien hinweisen, zumal unter Einfluß der erfindungsgemäßen Verbindungen der Formel I allergische Hautreaktionen schnell abklingen und der damit verbundenen Juckreiz schnell nachläßt. Entsprechende positive Ergebnisse wurden auch in der Behandlung von Neurodermitis gefunden. Insbesondere läßt auch bei dieser Erkrankung unter Einwirkung der oben genannten Wirkstoffe der Juckreiz der Haut nach und durch die Erkrankung auftretende entzündliche Reaktionen werden günstig beeinflusst.

Weiterhin haben sich die Verbindungen der Formel I als wirksam in der Behandlung von rheumatischen Erkrankungen und von Rückenleiden erwiesen. Besonders vorteilhaft ist in diesem Zusammenhang, daß diese Wirkstoffe sowohl gegen die damit verbundenen Schmerzen wirksam sind als auch die bei rheumatischen Erkrankungen auftretenden entzündlichen Vorgänge positiv beeinflussen und so zu einer Verbesserung des Allgemeinbefindens des Patienten beitragen. Hierbei hat sich vorteilhafterweise gezeigt, daß eine normale Motorik des Magen-Darmtraktes nicht negativ beeinflusst wird.

In allen hier beschriebenen Indikationsgebieten hat sich insbesondere die Verwendung von N-Methyl-N-[(1S)-1-phenyl-2-((3S)-3-hydroxypyrrolidin-1-yl)-ethyl]-2,2-diphenyl-acetamid, hydrochlorid als Arzneimittel in den verschiedensten Zubereitungsformen als besonders wirksam herausgestellt.

Als besonders vorteilhaft hat sich außerdem bei den erfindungsgemäßen Verbindungen erwiesen, daß sie aufgrund ihrer Struktur offenbar die Blut-Hirn-Schranke nicht passieren können und daher kein Abhängigkeitspotential aufweisen. Auch wurden bisher keine Wirkungen gefunden, die die Nutzung der vorteilhaften Wirkungen für die beanspruchten Indikationen in irgendeiner Weise einschränken würden.

Die Verbindungen der allgemeinen Formel I und ihre physiologisch unbedenklichen Salze können daher zur Herstellung pharmazeutischer Präparate verwendet werden, indem man sie zusammen mit mindestens einem Träger- oder Hilfsstoff und, falls erwünscht, mit einem oder mehreren weiteren Wirkstoffen in die geeignete Dosierungsform bringt. Die so erhaltenen Zubereitungen können als Arzneimittel in der Human- oder Veterinärmedizin eingesetzt werden. Als Trägersubstanzen kommen organische oder anorganische Stoffe in Frage, die sich für die enterale (z. B. orale oder rektale) oder parenterale Applikation eignen und mit den neuen Verbindungen nicht reagieren, beispielsweise Wasser, pflanzliche Öle, Benzylalkohole, Polyethylenglykole, Glycerintriacetat und andere Fettsäureglyceride, Gelatine, Sojalecithin, Kohlenhydrate wie Lactose oder Stärke, Magnesiumstearat, Talk oder Cellulose.

Zur oralen Anwendung dienen insbesondere Tabletten, Dragees, Kapseln, Sirupe, Säfte oder Tropfen. Von

Interesse sind speziell Lacktabletten und Kapseln mit magensaftresistenten Überzügen bzw. Kapselhüllen. Zur rektalen Anwendung dienen Suppositorien, zur parenteralen Applikation Lösungen, vorzugsweise ölige oder wäßrige Lösungen, ferner Suspensionen, Emulsionen oder Implantate.

Die erfindungsgemäß beanspruchten Wirkstoffe können auch lyophilisiert und die erhaltenen Lyophilisate z. B. zur Herstellung von Injektionspräparaten verwendet werden.

Die angegebenen Zubereitungen können sterilisiert sein und/oder Hilfsstoffe wie Konservierungs-, Stabilisierungs- und/oder Netzmittel, Emulgatoren, Salze zur Beeinflussung des osmotischen Druckes, Puffersubstanzen, Farb- und/oder Aromastoffe enthalten. Sie können, falls erwünscht, auch einen oder mehrere weitere Wirkstoffe enthalten, z. B. ein oder mehrere Vitamine, Diuretika, Antiphlogistika.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen gemäß Formel I werden in der Regel in Analogie zu anderen bekannten, für die beanspruchten Indikationen im Handel erhältlichen Präparaten verabreicht, vorzugsweise in Dosierungen zwischen etwa 1 mg und 50 mg, insbesondere zwischen 5 und 30 mg pro Dosierungseinheit. Die tägliche Dosierung liegt vorzugsweise zwischen etwa 0,02 und 20 mg/kg, insbesondere 0,2 und 0,4 mg/kg Körpergewicht.

Die spezielle Dosis für jeden einzelnen Patienten hängt jedoch von den verschiedensten Faktoren ab, beispielsweise von der Wirksamkeit der eingesetzten speziellen Verbindung, vom Alter, Körpergewicht, allgemeinem Gesundheitszustand, Geschlecht, von der Kost, vom Verabfolgungszeitpunkt und -weg, von der Ausscheidungsgeschwindigkeit, Arzneistoffkombination und Schwere der jeweiligen Erkrankung, welcher die Therapie gilt. Die orale Applikation ist bevorzugt.

Im folgenden werden Beispiele gegebenen, die zur Veranschaulichung der Erfindung dienen, jedoch die Erfindung nicht auf die gegebenen Beispiele begrenzen.

Nachstehend sind alle Temperaturen in °C angegeben.

Beispiel 1

N-Methyl-N-[(1S)-1-phenyl-2-[(3S)-3-hydroxypyrrolidin-1-yl]-ethyl]-2,2-diphenylacetamid, hydrochlorid

In einer 500 ml-Apparatur werden 22 g (2S)-2-N-Carboxyethyl-2-phenylglycin-N,N-[(3S)-3-hydroxy-tetramethylamid] vorgelegt und in 150 ml Tetrahydrofuran gelöst. Unter Rühren wird eine Lösung, bestehend aus 150 ml Tetrahydrofuran und 24,1 g Diphenylacetylchlorid, bei 10–20°C innerhalb von einer Stunde zu getropft, wobei zu Beginn sich ein Niederschlag bildet, der jedoch im Verlauf der Reaktion wieder in Lösung geht. Gegen Ende der Reaktion bildet sich erneut ein Niederschlag. Es wird weitere 12 Stunden bei Zimmertemperatur gerührt. Anschließend wird auf ca. 5°C gekühlt und das ausgefallene Produkt abgesaugt. Das abgetrennte Produkt wird mit etwa 100 ml Tetrahydrofuran nachgewaschen und getrocknet. Auf diese Weise werden 39 g Rohprodukt erhalten. Dieses wird mit etwa 250 ml Ethanol und 1 g Aktivkohle umkristallisiert. Ausbeute 33 g (73,2% der Theorie).

Die nachfolgenden Beispiele betreffen pharmazeutische Zubereitungen:

Beispiel A: Injektionsgläser

Eine Lösung von 100 g eines Wirkstoffs der Formel I und 5 g Dinatriumhydrogenphosphat werden in 3 l zweifach destilliertem Wasser mit 2 n Salzsäure auf pH 6,5 eingestellt, steril filtriert, in Injektionsgläser abgefüllt, unter sterilen Bedingungen lyophilisiert und steril verschlossen. Jedes Injektionsglas enthält 5 mg Wirkstoff.

Beispiel B: Suppositorien

Man schmilzt ein Gemisch von 20 g eines Wirkstoffs der Formel I mit 100 g Sojalecithin und 1400 g Kakaobutter, gießt in Formen und läßt erkalten. Jedes Suppositorium enthält 20 mg Wirkstoff.

Beispiel C: Lösung

Man bereitet eine Lösung aus 1 g eines Wirkstoffs der Formel I, 9,38 g $\text{NaH}_2\text{PO}_4 \cdot 2\text{H}_2\text{O}$, 28,48 g $\text{Na}_2\text{HPO}_4 \cdot 12\text{H}_2\text{O}$ und 0,1 g Benzalkoniumchlorid in 940 ml zweifach destilliertem Wasser. Man stellt auf pH 6,8 ein, füllt auf 1 l auf und sterilisiert durch Bestrahlung.

Beispiel D: Salbe

Man mischt 500 mg eines Wirkstoffs der Formel I mit 99,5 g Vaseline unter aseptischen Bedingungen.

Beispiel E: Tabletten

Ein Gemisch von 1 kg Wirkstoff der Formel I, 4 kg Laktose, 1,2 kg Kartoffelstärke, 0,2 kg Talk und 0,1 kg Magnesiumstearat wird in üblicher Weise zu Tabletten verpreßt, derart, daß jede Tablette 10 mg Wirkstoff enthält.

Beispiel F: Dragees

Analog Beispiel E werden Tabletten gepreßt, die anschließend in üblicher Weise mit einem Überzug aus Saccharose, Kartoffelstärke Talk, Tragant und Farbstoff überzogen werden.

Beispiel G: Kapseln

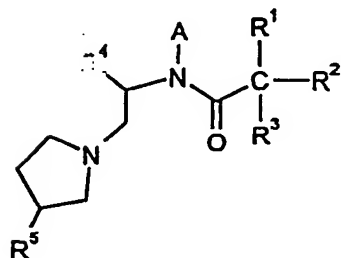
2 kg Wirkstoff der Formel I werden in üblicher Weise in Hartgelatine kapseln gefüllt, so daß jede Kapsel 20 mg des Wirkstoffs enthält.

Beispiel H: Ampullen

Eine Lösung von 1 kg Wirkstoff der Formel I in 60 l zweifach destilliertem Wasser wird steril filtriert, in Ampullen abgefüllt, unter sterilen Bedingungen lyophilisiert und steril verschlossen. Jede Ampulle enthält 10 mg Wirkstoff.

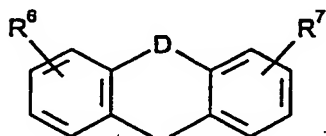
Patentansprüche

1. Arzneimittel der allgemeinen Formel I



(I)

worin

R¹ Ar, Cycloalkyl mit 3–7 C-Atomen oder Cycloalkylalkyl mit 4–8 C-Atomen,R² Ar,R¹ und R² zusammen auchR³ H, OH, OA oder A,R⁴ A oder Phenyl, welches gegebenenfalls ein- oder zweifach durch Hal, OH, OA, CF₃, NO₂, NH₂, NHA, NHCOA, NHSO₂A oder NA₂ substituiert sein kann,R⁵ OH, CH₂OH,R⁶ und R⁷ jeweils unabhängig voneinander H, Hal, OH, OA, CF₃, NH₂, NHA, NA₂, NHCOA, NHCONH₂, NO₂ oder Methylendioxy,

A Alkyl mit 1–7 C-Atomen,

Ar einen mono- oder bicyclischen aromatischen Rest, der gegebenenfalls ein N-, O- oder S-Atom enthalten kann und ein -, zwei- oder dreifach durch A, Hal, OH, OA, CF₃, NH₂, NHA, NA₂, NHCOA, und/oder NHCONH₂ substituiert sein kann,D CH₂, O, S, NH, NA, –CH₂–CH₂–, –CH=CH–, –CH₂NH–, –CH₂–NA– oder eine Bindung

und

Hal F, Cl, Br, oder J

bedeuten, ausgenommen N-Methyl-N-[(1S)-1-phenyl-2-[(3S)-3-hydroxypyrrolidin-1-yl]-ethyl]-2,2-diphenyl-acetamid, hydrochlorid.

2. Arzneimittel der Formel I gemäß Anspruch 1,

worin

Ar Phenyl,

R³ H

und

A Methyl

bedeuten.

3. Arzneimittel der Formel I gemäß Anspruch 1,

worin

R¹ Ar,

R² Ar
und
R³ OH
bedeuten.

4. Arzneimittel der Formel I gemäß Anspruch 1,
worin

R¹ Phenyl,

R² Phenyl,

R⁴ Phenyl,

R⁵ OH

und

A Methyl

bedeuten.

5. Verwendung der Arzneimittel nach den Ansprüchen 1—4 sowie deren physiologisch unbedenklichen Salze zur Herstellung von Arzneimittelformulierungen mit der pharmakologischen Wirkung als kappa-Opiatagonisten. 15

6. Verwendung des Arzneimittels N-Methyl-N-[(1S)-1-phenyl-2-((3S)-3-hydroxypyrrolidin-1-yl)-ethyl]-2,2-diphenylacetamid, hydrochlorid zur Herstellung von Arzneimittelformulierungen mit der pharmakologischen Wirkung als kappa-Opiatagonist.

7. Verwendung nach den Ansprüchen 5 und 6 zur Behandlung von entzündlichen Darmerkrankungen. 20

8. Verwendung nach den Ansprüchen 5 und 6 als kappa-Opiatagonisten zur Behandlung von Schmerzen und Schmerzüberempfindlichkeit auftretend bei Rückenleiden.

9. Verwendung nach den Ansprüchen 5 und 6 zur Behandlung von Schmerzen, Schmerzüberempfindlichkeit und entzündlichen Reaktionen bei rheumatischen Erkrankungen, Brandverletzungen, Sonnenbrand oder Neurodermitis. 25

10. Verwendung nach den Ansprüchen 5 und 6 zur Behandlung von postoperativen Schmerzen, Schmerzüberempfindlichkeit und eines postoperativen Ileus.

11. Pharmazeutische Zubereitung, dadurch gekennzeichnet, daß sie mindestens ein Arzneimittel der Ansprüche 1—4 und/oder eines der glykolisierten Derivate einer Verbindung der Formel I oder N-Methyl-N-[(1S)-1-phenyl-2-((3S)-3-hydroxypyrrolidin-1-yl)-ethyl]-2,2-diphenyl-acetamid, hydrochlorid enthält. 30

35

40

45

50

55

60

65

- Leerseite -